



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**П Р И К А З**

Москва

МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ №

1318

**ЗАРЕГИСТРИРОВАНО**

Регистрационный № 54353

от "12" апреля 2019.

25 февраля 2019

**Об утверждении форм документов,  
используемых Федеральной службой по надзору в сфере  
здравоохранения в процессе лицензирования  
деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов**

В соответствии с Федеральным законом от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 19, ст. 2716; № 30, ст. 4590; № 43, ст. 5971; 2012, № 26, ст. 3446; № 31, ст. 4322; 2013, № 9, ст. 874; № 27, ст. 3477; 2014, № 30, ст. 4256; № 42, ст. 5615; 2015, № 1, ст. 11; № 29, ст. 4342; ст. 4389; № 44, ст. 6047; 2016, № 1, ст. 50; ст. 51; 2017, № 31, ст. 4765; 2018, № 1, ст. 35; ст. 87; № 31, ст. 4838; № 32, ст. 5109; ст. 5116; № 45, ст. 6841; № 53, ст. 8424), постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2018, № 41, ст. 6272), постановлением Правительства Российской Федерации от 6 октября 2011 г. № 826 «Об утверждении типовой формы лицензии» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 42, ст. 5924), постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2004, № 28, ст. 2900; № 33, ст. 3499; 2006, № 52, ст. 5587; 2007, № 12, ст. 1414; № 35, ст. 4310; 2008, № 46, ст. 5337; 2009, № 2, ст. 244; № 6, ст. 738; № 33, ст. 4081; ст. 4086; 2010, № 26, ст. 3350; № 35, ст. 4574; № 45, ст. 5851; 2011, № 2, ст. 339; № 14, ст. 1935; 2012, № 1, ст. 171; № 20, ст. 2528; № 26, ст. 3531; 2013, № 20, ст. 2477; № 45, ст. 5822; 2014, № 37, ст. 4969; 2015, № 2, ст. 491; № 23, ст. 3333; 2016, № 2, ст. 325; № 28, ст. 4741; 2017, № 6, ст. 958; № 13, ст. 1942; 2018, № 41, ст. 6273; № 46, ст. 7057) п р и к а з ы в а ю:

Утвердить формы документов, используемые Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения в процессе лицензирования деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов, осуществляемой юридическими лицами:

1. Уведомление о необходимости устранения выявленных нарушений и (или) представления отсутствующих документов соискателем лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов (приложение № 1).

2. Уведомление о необходимости устранения лицензиатом выявленных нарушений и (или) представления отсутствующих документов при подаче заявления о переоформлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов (приложение № 2).

3. Уведомление о возврате заявления о предоставлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов и прилагаемых к нему документов, представленных соискателем лицензии в соответствии с частью 8 статьи 13 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (приложение № 3).

4. Уведомление о возврате заявления о переоформлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов и прилагаемых к нему документов, представленных лицензиатом в соответствии с частью 12 статьи 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (приложение № 4).

5. Уведомление о приостановлении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов по решению суда об административном приостановлении деятельности лицензиата (приложение № 5).

6. Уведомление о приостановлении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов по решению суда о привлечении лицензиата к административной ответственности за неисполнение в установленный срок предписания об устранении грубого нарушения лицензионных требований (приложение № 6).

7. Уведомление о возобновлении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов, приостановленное по решению суда об административном приостановлении деятельности лицензиата (приложение № 7).

8. Уведомление о возобновлении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов, в связи с истечением срока административного приостановления деятельности лицензиата (приложение № 8).

9. Уведомление о прекращении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов по заявлению лицензиата (приложение № 9).

10. Уведомление о прекращении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов в связи с получением сведений от федерального органа исполнительной власти, осуществляющего государственную регистрацию юридических лиц, о дате внесения в соответствующий единый государственный реестр записи о прекращении юридическим лицом деятельности (приложение № 10).

11. Уведомление о прекращении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов по решению суда об аннулировании лицензии (приложение № 11).

12. Выписка из реестра лицензий по производству биомедицинских клеточных продуктов о конкретном лицензиате (приложение № 12).

Руководитель



Мурашко

Приложение № 1  
к приказу Федеральной службы по  
надзору в сфере здравоохранения  
от 25.02.2019 № 1318

**Форма**

Соискателю лицензии

**Уведомление  
о необходимости устранения выявленных  
нарушений и (или) представления отсутствующих документов  
соискателем лицензии на деятельность по производству  
биомедицинских клеточных продуктов**

В соответствии с частью 8 статьи 13 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения», в результате рассмотрения Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения заявления

(наименование соискателя лицензии)

о предоставлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов (регистрационный № \_\_\_\_\_ от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.) и прилагаемых к нему документов **установлено:**

<\*> заявление о предоставлении лицензии оформлено с нарушением требований, установленных частью 1 статьи 13 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»:

(указать выявленные нарушения)

<\*> документы, указанные в части 3 статьи 13 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», представлены не в полном объеме/отсутствуют: \_\_\_\_\_

(указать перечень документов)

Росздравнадзор уведомляет о необходимости устранения в тридцатидневный срок выявленных нарушений и (или) представления отсутствующих документов.

В случае непредставления соискателем лицензии в тридцатидневный срок надлежащим образом оформленного заявления о предоставлении лицензии и (или) в

полном объеме прилагаемых к нему документов, ранее представленное заявление о предоставлении лицензии и прилагаемые к нему документы подлежат возврату.

Начальник Управления  
Росздравнадзора

\_\_\_\_\_

(подпись)

\_\_\_\_\_

(Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)

Приложение № 2  
к приказу Федеральной службы по  
надзору в сфере здравоохранения  
от 02.02.2019 № 1318

**Форма**

Г Лицензиату Г

**Уведомление  
о необходимости устранения лицензиатом выявленных  
нарушений и (или) представления отсутствующих документов  
при подаче заявления о переоформлении лицензии  
на деятельность по производству  
биомедицинских клеточных продуктов**

В соответствии с частью 12 статьи 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения», в результате рассмотрения Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения заявления

(наименование лицензиата)

о переоформлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов в связи с:

- <\*> реорганизацией юридического лица в форме преобразования
- <\*> реорганизацией юридического лица в форме слияния
- <\*> изменением наименования юридического лица
- <\*> изменением адреса места нахождения юридического лица
- <\*> изменением адреса места осуществления юридическим лицом лицензируемого вида деятельности при фактически неизменном месте осуществления деятельности

<\*> изменением адресов мест осуществления лицензируемого вида деятельности

<\*> изменением перечня выполняемых работ, составляющих лицензируемый вид деятельности, ранее не указанных в лицензии

<\*> прекращением деятельности по одному адресу или нескольким адресам мест осуществления деятельности, указанным в лицензии

<\*> прекращением выполняемых работ, составляющих лицензируемый вид деятельности

(регистрационный № \_\_\_\_\_ от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.) и прилагаемых к нему документов, установлено:

<\*> заявление о переоформлении лицензии оформлено с нарушением требований, установленных статьёй 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»:

\_\_\_\_\_  
(указать выявленные нарушения)

<\*> документы, указанные в статье 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», представлены не в полном объеме/отсутствуют:

\_\_\_\_\_  
(указать перечень документов)

Росздравнадзор уведомляет о необходимости устранения в тридцатидневный срок выявленных нарушений и (или) представления отсутствующих документов.

В случае непредставления лицензиатом в тридцатидневный срок надлежащим образом оформленного заявления о переоформлении лицензии и (или) в полном объеме прилагаемых к нему документов, ранее представленное заявление о переоформлении лицензии подлежит возврату лицензиату.

Начальник Управления  
Росздравнадзора

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_  
(Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)

Приложение № 3  
к приказу Федеральной службы по надзору  
в сфере здравоохранения

от 25.02.2019 № 1318

Форма

Соискателю лицензии

### Уведомление

**о возврате заявления о предоставлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов и прилагаемых к нему документов, представленных соискателем лицензии в соответствии с частью 8 статьи 13 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»**

В соответствии с частями 8 и 9 статьи 13 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения» Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения, рассмотрев представленные (направленные)

(наименование соискателя лицензии)

заявление и документы (регистрационный № \_\_\_\_\_ от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.), уведомляет о **возврате** заявления о предоставлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов и прилагаемых к нему документов по причине их:

<\*> несоответствия части 1 статьи 13 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»:

(указать мотивированное обоснование причин возврата)

<\*> несоответствия части 3 статьи 13 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»:

(указать мотивированное обоснование причин возврата)

Приложение: заявление о предоставлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов и прилагаемые к нему документы на \_\_\_\_\_ л. в 1 экз.

Начальник Управления  
Росздравнадзора

(подпись)

(Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)



Приложение № 4  
к приказу Федеральной службы по  
надзору в сфере здравоохранения  
от 15.02.2019 № 1318

Форма

Лицензиату

### Уведомление

**о возврате заявления о переоформлении лицензии  
на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов и  
прилагаемых к нему документов, представленных лицензиатом в соответствии  
с частью 12 статьи 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ  
«О лицензировании отдельных видов деятельности»**

В соответствии с частями 12 и 14 статьи 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения» Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения, рассмотрев представленные (направленные)

(наименование лицензиата)

заявление и документы (регистрационный № \_\_\_\_\_ от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.), уведомляет о возврате заявления о переоформлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов и прилагаемых к нему документов по причине их:

<\*> несоответствия части 3 статьи 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»:

(указать мотивированное обоснование причин возврата)

<\*> несоответствия части 5 статьи 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»:

(указать мотивированное обоснование причин возврата)

<\*> несоответствия части 7 статьи 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»:

(указать мотивированное обоснование причин возврата)

<\*> несоответствия части 8 статьи 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»:

---

(указать мотивированное обоснование причин возврата)

<\*> несоответствия части 9 статьи 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»:

---

(указать мотивированное обоснование причин возврата)

<\*> несоответствия части 10 статьи 18 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»:

---

(указать мотивированное обоснование причин возврата)

Приложение: заявление о переоформлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов и прилагаемые к нему документы на \_\_\_\_\_ л. в 1 экз.

Начальник Управления  
Росздравнадзора

---

(подпись)

---

(Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)

Приложение № 5  
к приказу Федеральной службы по  
надзору в сфере здравоохранения

от 25.02.2019 № 1318  
Форма

Лицензиату

### Уведомление

#### о приостановлении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов по решению суда об административном приостановлении деятельности лицензиата

В соответствии со статьёй 20 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения», вступившим в законную силу решением суда о назначении административного наказания в виде административного приостановления деятельности лицензиата от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ и приказом Росздравнадзора от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ приостановить с «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. действие лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов № \_\_\_\_\_ дата регистрации лицензии \_\_\_\_\_, предоставленной

(наименование лицензирующего органа)

наименование юридического лица: \_\_\_\_\_

адрес места нахождения юридического лица: \_\_\_\_\_

ИНН \_\_\_\_\_

ОГРН \_\_\_\_\_

Адрес(а) места деятельности лицензиата по производству биомедицинских клеточных продуктов, выполняемые работы, в отношении которых вынесено решение суда о назначении административного наказания в виде административного приостановления деятельности лицензиата:

на срок административного приостановления деятельности лицензиата \_\_\_\_\_ суток.

Начальник Управления  
Росздравнадзора

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)

Приложение № 6  
к приказу Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

от 25.02.2019 № 1318

Форма

Лицензиату

**Уведомление  
о приостановлении действия лицензии на деятельность по производству  
биомедицинских клеточных продуктов по решению  
суда о привлечении лицензиата к административной ответственности  
за неисполнение в установленный срок предписания об устранении  
грубого нарушения лицензионных требований**

В соответствии со статьёй 20 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения», вступившим в законную силу решением суда о привлечении лицензиата к административной ответственности за неисполнение в установленный срок предписания об устранении грубого нарушения лицензионных требований от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ и приказом Росздравнадзора от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ **приостановить с «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. действие лицензии на осуществление деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов № \_\_\_\_\_**  
дата регистрации лицензии \_\_\_\_\_,  
предоставленной \_\_\_\_\_

(наименование лицензирующего органа)

наименование юридического лица: \_\_\_\_\_

адрес места нахождения юридического лица: \_\_\_\_\_

ИНН \_\_\_\_\_

ОГРН \_\_\_\_\_

Адрес(а) места деятельности лицензиата по производству биомедицинских клеточных продуктов, выполняемые работы, в отношении которых вынесено решение суда о привлечении лицензиата к административной ответственности за неисполнение в установленный срок предписания об устранении грубого нарушения лицензионных требований:

на срок \_\_\_\_\_ суток.

Начальник Управления  
Росздравнадзора

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)

Лицензиату

### Уведомление

#### о возобновлении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов, приостановленное по решению суда об административном приостановлении деятельности лицензиата

В соответствии со статьёй 20 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения», вступившим в законную силу решением суда о досрочном прекращении исполнения административного наказания в виде административного приостановления деятельности лицензиата от «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ и приказом Росздравнадзора от «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ **возобновить** с «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. действие лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов № \_\_\_\_\_, дата регистрации лицензии \_\_\_\_\_, предоставленной \_\_\_\_\_

(наименование лицензирующего органа)

наименование юридического лица: \_\_\_\_\_

адрес места нахождения юридического лица: \_\_\_\_\_

ИНН \_\_\_\_\_

ОГРН \_\_\_\_\_

Адрес(а) места деятельности лицензиата по производству биомедицинских клеточных продуктов, выполняемых работ, в отношении которых судом вынесено решение о досрочном прекращении исполнения административного наказания в виде административного приостановления деятельности лицензиата:

Начальник Управления  
Росздравнадзора

(подпись)

(Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)

Форма

Лицензиату

### Уведомление

#### о возобновлении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов, в связи с истечением срока административного приостановления деятельности лицензиата

В соответствии со статьёй 20 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения», вступившим в законную силу решением суда об истечении срока административного наказания в виде административного приостановления деятельности лицензиата от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ и приказом Росздравнадзора от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ возобновить с «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. действие лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов № \_\_\_\_\_

дата регистрации лицензии \_\_\_\_\_,  
предоставленной \_\_\_\_\_,

(наименование лицензирующего органа)

наименование юридического лица: \_\_\_\_\_

адрес места нахождения юридического лица: \_\_\_\_\_

ИНН \_\_\_\_\_

ОГРН \_\_\_\_\_

Адрес(а) места деятельности лицензиата по производству биомедицинских клеточных продуктов, выполняемых работ, в отношении которых вступило в законную силу решение суда об истечении срока административного наказания в виде административного приостановления деятельности лицензиата:

Начальник Управления  
Росздравнадзора

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)

от 25.02.2019 № 1318

Форма

Лицензиату

**Уведомление****о прекращении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов по заявлению лицензиата**

В соответствии со статьёй 20 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения», приказом Росздравнадзора от «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г. № \_\_\_\_\_ и на основании заявления лицензиата от «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г., регистрационный № \_\_\_\_\_ **прекратить** с «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г. действие лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов № \_\_\_\_\_, предоставленной \_\_\_\_\_, дата регистрации лицензии \_\_\_\_\_, предоставленной \_\_\_\_\_

(наименование лицензирующего органа)

наименование юридического лица: \_\_\_\_\_

адрес места нахождения юридического лица: \_\_\_\_\_

ИНН \_\_\_\_\_

ОГРН \_\_\_\_\_

Адрес(а) места прекращения деятельности лицензиата по производству биомедицинских клеточных продуктов, выполняемых работ: \_\_\_\_\_

Начальник Управления  
Росздравнадзора

(подпись)

(Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)

Форма

Лицензиату

### Уведомление

**о прекращении действия лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов в связи с получением сведений от федерального органа исполнительной власти, осуществляющего государственную регистрацию юридических лиц, о дате внесения в соответствующий единый государственный реестр записи о прекращении юридическим лицом деятельности**

В соответствии со статьёй 20 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения», приказом Росздравнадзора от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ прекратить с «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. действие лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов № \_\_\_\_\_ дата регистрации лицензии \_\_\_\_\_, предоставленной \_\_\_\_\_ (наименование лицензирующего органа)

наименование юридического лица: \_\_\_\_\_

адрес места нахождения юридического лица: \_\_\_\_\_

ИНН \_\_\_\_\_

ОГРН \_\_\_\_\_

Адрес(а) места прекращения деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов, выполняемых работ: \_\_\_\_\_

Начальник Управления  
Росздравнадзора

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)



Форма

Лицензиату

**Уведомление  
о прекращении действия лицензии на деятельность по производству  
биомедицинских клеточных продуктов по решению суда  
об аннулировании лицензии**

В соответствии со статьёй 20 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения», приказом Росздравнадзора от «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ и на основании вступившего в законную силу решения суда об аннулировании лицензии от «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. № \_\_\_\_\_ прекратить с «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. действие лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов № \_\_\_\_\_

дата регистрации лицензии \_\_\_\_\_,  
предоставленной \_\_\_\_\_

(наименование лицензирующего органа)

наименование юридического лица: \_\_\_\_\_

адрес места нахождения юридического лица: \_\_\_\_\_

ИНН \_\_\_\_\_

ОГРН \_\_\_\_\_

Адрес(а) места прекращения деятельности лицензиата по производству биомедицинских клеточных продуктов, выполняемых работ: \_\_\_\_\_

Начальник Управления  
Росздравнадзора

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)

Исполнитель (Ф.И.О., телефон)

Форма

**Выписка**  
**из реестра лицензий по производству биомедицинских**  
**клеточных продуктов о конкретном лицензиате**

1. Наименование лицензирующего органа.
2. Полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица.
3. Государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица.
4. Идентификационный номер налогоплательщика.
5. Адрес места нахождения юридического лица.
6. Лицензируемый вид деятельности с указанием выполняемых работ, составляющих лицензируемый вид деятельности.
7. Адреса мест осуществления лицензируемого вида деятельности.
8. Номер и дата регистрации лицензии.
9. Номер и дата приказа лицензирующего органа о предоставлении лицензии.
10. Дата внесения в реестр лицензий сведений о лицензиате.
11. Сведения о переоформлении лицензии.
12. Номер и дата выдачи дубликата лицензии (в случае его выдачи).
13. Основание и дата прекращения действия лицензии.
14. Основания и даты проведения проверок лицензиата и реквизиты актов, составленных по результатам проведенных проверок.
15. Даты и реквизиты выданных постановлений о назначении административных наказаний в виде административного приостановления деятельности лицензиата.
16. Основания, даты вынесения решений лицензирующего органа о приостановлении, о возобновлении действия лицензий и реквизиты таких решений.
17. Основания, даты вынесения решений суда об аннулировании лицензий и реквизиты таких решений.